PCT

ВСЕМИРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ИПТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТА Международное бюро



МЕЖДУНАРОДНАЯ ЗАЯВКА, ОПУБЛИКОВАННАЯ В СООТВЕТСТВИИ С ДОГОВОРОМ О ПАТЕНТНОЙ КООПЕРАЦИИ (РСТ)

WO 94/23081 (11) Номер междувародной публикации: (51) Международная классификация A1 (43) Дата международной изобретения 5: 13 октября 1994 (13.10.94) публикации: C22C 16/00, C22F 1/18

PCT/RU93/00180 (21) Номер международной заявки:

(22) Дата международной подачи:

28 июля 1993 (28.07.93)

(30) Данные о приоритете:

93011504 26 марта 1993 (26.03.93) RU 93028681 23 июня 1993 (23.06.93)

(71) Занвитель (для всех указанных государств, кроме US): ВСЕСОЮЗНЫЙ НАУЧНО -ИССЛЕДОВА ТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ НЕОРГАНИЧЕСКИХ материалов имени академика а.а.боч -ВАРА [RU/RU]; Москва 123060, ул. Рогова, д. 5 (RU) (VSESOJUZNY NAUCHNO ISSLEDOVA TELSKY INSTITUT NEORGANICHESKIKH MA TERIALOV IMENI AKADEMIKA A.A,BOCHVARA, Moscow (RU)].

(72) Изобретатели; и (75) Изобретатели / Заявители (только для US): НИ КУЛИНА Антонина Васильевна [RU/RU]; Москва 125057, ул. Песчаная, д. 13, кв. 68 (RU) [NIKU -LINA, Antonina Vasilievna, Moscow (RU)]. MAPKE -ЛОВ Павел Павлович [RU/RU]; Москва 123098, ул. Маршала Новикова, д. 2, кв. 99 (RU) [MARKELOV, Pavel Pavlovich, Moscow (RU)]. МАРКЕЛОВ Влади мир Андреевич [RU/RU]; Москва 123308, ул. Мнев ники, д. 7, корп. 1, кв. 287 (RU) [MARKELOV, Vladimir Andreevich, Moscow (RU)]. ПЕРЕГУД Михаил Михайлович [RU/RU]; Москва 117312, ул. Ферсмана, д. 13, кв. 75 (RU) [PEREGUD, Mikhail Mikhailovich, Moscow (RU)]. ИВАНОВ Анатолий Николаевич [RU/RU]; Москва 123182, ул. Авиаци онная, д. 74, корп. 3, кв. 61 (RU) [IVANOV, Anatoly Nikolaevich, Moscow (RU)]. ШЕБАЛДОВ Павел Васильевич [RU/RU]; Москва 125080, ул. Алабяна, д. 10, кв. 276 (RU) [SHEBALDOV, Pavel Vasilievich, Moscow (RU)]. ЛОСИЦКИЙ Анатолий Францевич [RU/RU]; Глазов 427600, ул. К.Маркса, д. 15а, кв. 13 (RU) [LOSITSKY, Anatoly Frantsevich, Glazov (RU)]. ДУБРОВСКИЙ Валерий Анатольевич [RU/RU];

Глазов 427600, ул. Дзержинского, д. 31, кв. 6 (RU) [DUBROVSKY, Valery Anatolievich, Glazov (RU)]. БИБИЛАШВИЛИ Юрий Константинович [RU/ RU]; Москва 125252, Песчаный пер., д. 4, кв. 133 (RU) [BIBILASHVILI, Jury Konstantinovich, Moscow (RU)]. КОТРЕХОВ Владимир Андреевич [RU/RU]; Глазов 427600, ул. Кирова, д. 53, кв. 10 (RU) [KOTREKHOV, Vladimir Andreevich, Glazov (RU)]. КУЗЬМЕНКО Николай Васильевич [RU/RU]; Гла 30В 427600, ул. Толстого, д. 36, кв. 19 (RU) [KUZ MENKO, Nikolai Vasilievich, Glazov (RU)]. ГУСЕВ Анатолий Юрьевич [RU/RU]; Москва 115533, ул. Hагатинская, д. 9, корп. 1, кв. 59 (RU) [GUSEV, Anatoly Jurievich, Moscow (RU)]. НИКУЛИН Сергей Анатольевич [RU/RU]; Москва 115569, ул. Марш ала Захарова, д. 10, корп. 2, кв. 280 (RU) [NIKULIN, Sergei Anatolievich, Moscow (RU)]. ШЕВНИН Юрий Павлович [RU/RU]; Глазов 427600, ул. Прянникова, д. 33, кв. 49 (RU) [SHEVNIN, Jury Pavlovich, Glazov (RU)]. ШАМАРДИН Валентин Кузьмич [RU/RU]; Димитровград 433510, Ульяновская обл., ул. Театральная, д. 46, кв. 4 (RU) [SHAMARDIN, Valentin Kuzmich, Dimitrovgrad (RU)]. НОВОСЕЛОВ Андрей Евгеньевич [RU/RU]; Димитровград 433510, Улья новская обл., ул. Ленина, д. 34, кв. 26 (RU) [NOVO -SELOV, Andrei Evgenievich, Dimitrovgrad (RU)]. СОЛОНИН Михаил Иванович [RU/RU]; Москва 123458, ул. Тамлинеская, д. 19, корп. 1, кв. 73 (RU) [SOLONIN, Mikhail Ivanovich, Moscow (RU)].

- (74) Агент: ВСЕСОЮЗНЫЙ ЦЕНТР ПАТЕНТНЫХ УСЛУГ «ПАТИС»; 117279 Москва, ул. Миклуко-Маклая, д. 55a (RU) [ALL-UNION CENTRE OF PATENT SERVICES «PATIS», Moscow (RU)].
- (81) Указанные государства: AU, BG, BR, BY, CA, CZ, FI, HU, JP, KR, KZ, NO, PL, RO, SK, UA, US, европейский патент (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SÉ).

Опубликована

Сотчетом о международном поиске.

(54) Title: ZIRCONIUM-BASED MATERIAL, ARTICLE MADE OF THE SAID MATERIAL FOR USE IN THE ACTIVE ZONES OF ATOMIC REACTORS, AND A PROCESS FOR OBTAINING SUCH ARTICLES

(54) Название изобретения: МАТЕРИАЛ НА ОСНОВЕ ЦИРКОНИЯ, ИЗДЕЛИЕ ИЗ ЭТОГО МАТЕРИАЛА, используемое в активной зоне атомных реакторов, и способ получения этих изделий

(57) Abstract

The zirconium-based material proposed according to the present invention contains the following components (proportions are given in wt%): niobium 0.5 to 1.5; tin 0.9 to 1.5; iron 0.3 to 0.6; chromium 0.005 to 0.2; carbon 0.005 to 0.04; oxygen 0.05 to 0.15; silicon 0.005 to 0.15; zirconium accounting for the remainder. The proposed article made from the said material for use in the active zones of atomic reactors has a microstructure formed by the zirconium matrix reinforced by particles of tin- and iron-containing intermetallic compounds, at least 60 % by volume of the total quantity of the ironcontaining intermetallic compounds consisting of intermetallic particles of the type Zr(Nb,Fe)2, Zr(Fe,Cr, Nb), and (ZrNb)₃Fe. The distance between particles is 0.20 to 0.40 µm. The process for producing the above mentioned articles involves producing an ingot, preliminary beta-treatment thereof, production of a blank by hot forming the ingot at the termperature at which alpha-zirconium exists, annealing the blank at a temperature of 380 to 650 °C, cold forming the blank with intermittent annealing at the temperature at which alpha-zirconium exists, and final working of the blank to make the finished product.

(57) Реферат

Предлагаемый, согласно изобретению, материал на основе циркония содержит следующие компоненты в следующем соотношении, мас. %: ниобий - 0,5-1,5, олово - 0,9-1,5, железо -0.3-0.6, хром -0.005-0.2, углерод -0.005-0.04. кислород - 0,05-0, I5, кремний - 0,005-0, I5, цирконий остальное. Предлагаемое изделие, используемое в активной зоне атомных реакторов, из указанного материала имеет микроструктуру, которая представляет собой ширкониевую матрину. упрочненную частицами оловосодержащих и железосопержащих интерметаллидов, при этом по меньшей мере 60 объемных % от общего количества железосодержащих интерметаллидов составляют частицы интерметаллидов типа Zr(Nb,Fe)2. (ZrNb) 3Fe при расстоянии между части-Zr(Fe,Cr,Nb). цами от 0,20 до 0,40 мкм. Способ получения изделий, используемых в активной зоне атомных реакторов, из указанного материала включает изготовление слитка, предварительную бета-обработку слитка, получение заготовки путем горячего формования слитка при температуре существования альфа-ниркония, отжиг при температуре от 380 до 650°С, холодное формование заготовки с промежуточными отжигами при температуре существования альфа-циркония и доводка заготовки до получения готового изделия.

ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО ДЛЯ ЦЕЛЕЙ ИНФОРМАЦИИ

Коды, используемые для обозначения стран-членов РСТ на титульных листах брошюр, в которых публикуются международные заявки в соответствии с РСТ.

					•
AT	Австрия	FI	Финляндия	MR	Мавритания
ΑU	Австралия	FR	Франция	MW	Малави
BB	Барбадос	GA	Габон	NE	Нигер
BE	Бельгия	GB	Великобритания	NL	
BF	Буркина Фасо	GN	Гвинея	NO	Нидерланды
BG	Болгария	ĞŔ	Греция		Норвегия
B.J	Бенин	HU		NZ	Новая Зеландия
BR	Бразилия		Венгрия	, PL	Польша
CA		Œ	Ирландия	PT	Португалия
CF	Канада	IT	Италия	RO	Румыния
Cr	Центральноафриканская	JP	яшошя	RU	Российская Федерация
	Республика	KP	Корейская Народно-Демо-	SD	Судан
BY	Беларусь		кратическая Республика	SE	Швеция
CG	Конго	KR	Корейская Республика	SI	Словения
CH	Швейцария	KZ	Казахстан	SK	Словакия
CI	Кот д'Ивуар	LI	Лихтенштейн	SN	Сенегал
CM	Камерун	LK	Шри Ланка	TD	Чал
CN	Китай	LU	Люксембург	TG	Toro
CS	Чехословакия	ĹV	Латвия	ÜA	Украина
CZ	Чешская Республика	MC	Монако	US	
DE	Германия	MG		US	Соединённые Штаты
DK	Дания	ML	Мадагаскар Мали	***	Америки
ES	Испания			UZ	Узбекистан
	ticnauth	MN	Монголия	VN	Вьетнам

,7

5

10

15

20

25

материал на основе циркония, изделие ИЗ ЭТОГО МАТЕРИАЛА, ИСПОЛЬЗУЕМОЕ В АКТИВНОЙ ЗОНЕ АТОМНЫХ РЕАКТОРОВ, И спосов получения этих изделий

Область техники

Настоящее изобретение относится к изготовлению деталей из коррозионностойких сплавов, используемых в качестве конструкционных материалов активной зоны атомных реакторов, а более конкретно - к материалу на основе циркония, изделию из этого материала, используемому в активной зоне атомных реакторов и способу получения этих изделий.

Предшествующий уровень техники

К указанным материалам и изделиям из них предъявляется целый ряд требований по прочностным характеристикам, коррозионной стойкости в воде и в среде высокотемпературного водяного пара, по стойкости к наводороживанию, сопротивлению радиационному росту и ползучести. Материал должен обладать высокими технологическими характеристиками, поскольку предназначен для изготовления, например, тонкостенных труб для оболочек твэлов, дистанционирующих решеток и других конструктивных элементов активной зоны атомных реакторов.

В наибольшей степени для этой цели подходят материалы на циркониевой основе, содержащие 0,5-1,5 мас. % ниобия, 0,9-1,5 мас.% олова и 0,3-0,6 мас.% железа или в сочетании с ним до 0,2 мас. % хрома. Указанные материалы по сравнению со сплавами, в которых содержание третьего компонента не превышает 0,28 мас. %, обладают более высокой коррозионной стойкостью, включая повышенное сопротивление нодулярной коррозии, а также более высоким сопротивлением ра-30 диационному росту и ползучести.

Известен сплав на основе циркония (SU , AI, 1751222), содержащий компоненты в следующем соотношении, мас. %:

0,9-1,2олово 0,3-0,635 железо 0.5-I,Iниобий остальное. пирконий

Указанный сплав имеет достаточно высокие корозионномеханические свойства: предел прочности на растяжение до $490-580~(20^{\circ}\text{C})$ и $275-365~(350^{\circ}\text{C})$ МПа, предел текучести до $345-390~(20^{\circ}\text{C})$ и $185-245~(350^{\circ}\text{C})$ МПа, коррозионную стойкость в пароводяной смеси при 300°C и облучение до флюенсов $3.7 \cdot 10^{24}~(3400~\text{ч})$ и $1 \cdot 10^{25}~(7840~\text{ч})$ м $^{-2}~(\text{по увеличению веса})$ до 30-40 и 80-95 мг/дм 2 , соответственно, скорость ползучести при температуре 350°C и нагрузке 100~МПа до $(1.3-3.6) \cdot 10^{-5}~\text{%/ч}$.

Однако для данного сплава характерна предрасположенность к образованию в слитке и на ранних стадиях его переработки строчечного расположения крупных частии (размером
ло I,5 мкм) достаточно устойчивого интерметаллида, обогащенного железом (ZrFe3), что при деформационной обра15 ботке сплава с высокими степенями обжатия приводит к зарождению микротрещин в местах скоплений таких частии. Для
устранения крупных частии в структуре сплава требуется
проведение бета(3)-обработок слитка с длительными выдержками при высоких температурах, что вызывает повышенный расход металла из-за увеличения толщины удаляемого газонасыщенного слоя и приводит к удорожанию изделий.

Кроме того, несмотря на применение β-обработок в гоготовых изделиях из этого сплава в структуре вновь образуются достаточно крупные (до I,0 мкм) частицы железосодержащих интерметаллидов, в том числе ZrFe3, в результате
чего общая плотность частиц в альфа(≪)-пиркониевой матрице
заметно снижается. Объясняется это высокой склонностью к
коагуляции таких интерметаллидов при температурах рекристаллизационных ≪-отжигов между стадиями многократной холодной деформации, которые применяются при изготовлении изделий из указанного сплава. Наличие крупных частиц интерметаллидов с пониженной плотностью распределения в матрице приводят к снижению коррозионной стойкости и характеристик
сопротивления разрушению материала изделия.

35 Известен сплав на основе циркония для изделий легководных реакторов и способ его обработки с целью достижения определенного уровня ползучести материала (США, А, № 5125985).

, * P

- 4 0

30

Указанный сплав содержит, мас. %:

0.5 - 2.0 ниобия;

0,7 - I,5 олова;

0,07-0,28 по меньшей мере одного металла, выбранного из группы элементов, включающей железо, никель, хром;

до 220 млн⁻¹ углерода; остальное - цирконий.

В указанном способе используют / -отжиг после экструзии, ряд промежуточных уменьшений поперечного сечения IO изделия и промежуточных рекристаллизационных α -отжигов, после чего следует конечное уменьшение сечения и конечный отжиг изделия для снятия напряжений. Суть способа состоит в нахождении оптимального сочетания степени уменьшения размеров поперечного сечения изделия и температуры промежуточного отжига после такого уменьшения сечения на стадии **I**5 холодной обработки. На последней стадии после холодной обработки может использоваться бета-закалка.

Способ обеспечивает получение изделий с постоянной скоростью ползучести при температуре 385°C, а также получение изделий с уменьшением площади поперечного сечения 20 до 10-190%.

Однако изделия из указанного сплава имеют недостаточно широкий комплекс коррозионных свойств, в том числе, недостаточно высокое сопротивление нодулярной коррозии в кипящей воде. Объясняется это, главным образом, тем, что 25 из-за сравнительно низкого содержания третьего компонента, а это, как правило, железо, не удается получить определенный качественный и количественный состав частиц второй фазы и необходимую плотность их распределения, обеспечивающих в совокупности высокий уровень коррозионных и механических свойств, так как значительный объем среди частиц второй фазы составляют частицы богатые, в основном, ниобием, а железосодержащие интерметаллиды, которые определяют коррозионно-механические свойства изделия, образу-35 ются в малом количестве и большим межчастичным расстоянием (более 0,50 мкм).

Кроме того, используя предлагаемый способ обработки, невозможно добиться в изделии сочетания высокого сопротивления ползучести, трещиностойкости и сопротивления коррозии, в том числе для сплавов с более высоким содержанием железа — от 0,3 до 0,6 мас.%. Объясняется это тем, что не удается добиться высокой однородности зернистой структуры

- 5 матрицы сплава с равномерно распределенными в ней мелкодисперсными частицами (менее 0, I-0,2 мкм) второй фазы. При обработке без бета-закалки на стадии холодной деформации слитка в структуре сплава, в основном, присутствуют частицы второй фазы размером 0, I-0,4 мкм, что не обеспечивает
- 10 достаточно высокую коррозионную стойкость сплава. Кроме того, при такой обработке не удается избежать наличия отдельных крупных, размером до I,5 мкм, выделений интерметаллидов типа $ZrFe_3$, которые в случае их скоплений снижают вязкость и трещиностойкость материала. Применение
- 15 бета-закалки на последней стадии холодной обработки позволяет избежать образования крупных интерметаллидов в структуре сплава, однако однократной деформации и отжига после закалки недостаточно для устранения наследуемой строчечности в расположении выделений второй фазы и получения, в
- 20 целом, однородной мелкозернистой структуры со стабильно высоким уровнем коррозионной стойкости и сопротивления разрушению. Кроме того, после бета-закалки на последней ста-дии обработки вследствие закалочных напряжений материал (особенно сплавы с повышенным содержанием железа) имеет
- 25 пониженный запас технологической пластичности, что не позволяет использовать высокие степени холодной деформации на последней стадии обработки и существенно ограничивает возможность применения данного способа для изделий с большим уменьшением поперечного сечения на финишном этапе де-
- 30 формационной обработки.

Известен материал на основе циркония и способ получения изделия из него (США, А, № 4649023). Материал содержит, мас.%: 0,5 - 2,0 ниобия; 0,9-I,5 олова; 0,09-0, II третьего компонента из группы, включающей железо, хром, молиблен, ваналий, мель, никель и вольбрам: остальное -

35 молибден, ванадий, медь, никель и вольфрам; остальное - цирконий.

Способ получения изделий включает следующие стадии:
- изготовление слитка и обработка давлением с получе-

нием заготовки;

- бета-обработка (закалка) заготовки;
- первоначальная механическая обработка заготовки при температуре ниже $650^{\circ}\mathrm{C}$;
 - бета-отжиг (с быстрым охлаждением);
- механическая обработка путем многостадийной холодной обработки при температуре менее 650°C;
- отжиг между стадиями холодной обработки при температуре 500 -650° C;
- IO конечный отжиг при температуре ниже 650°C.

Описанный способ обеспечивает равномерное распределение частиц второй фазы средним размером менее 800 Å в микроструктуре материала, что делает его устойчивым к коррозии и насыщению водородом в среде высокотемператур-15 ного водяного пара атомных реакторов.

Однако из-за низкого содержания третьего компонента в материале плотность частиц второй фазы, содержащих железо, недостаточна, чтобы обеспечить материалу более высокий уровень сопротивления коррозии.

- Кроме того, указанный способ может быть использован только для производства изделий из циркониевых материалов, содержащих третий компонент не более 0,25 мас.%. Использование этого способа для изделий из материала с более высоким содержанием третьего компонента (от 0,3 до 0,6 мас.%)
- 25 приводит к повышенному проценту брака по микротрещинам после первой холодной прокатки с достаточно высокими степенями обжатия, применяемыми на практике. Объясняется это пониженной технологической пластичностью материала из-за высокого уровня в нем остаточных закалочных напряжений в 30 результате бета-отжига и последующего быстрого охлаждения,
- применяемых перед операциями холодной прокатки.

 Осуществление во избежание растрескивания материала первой холодной прокатки с низкими степенями обжатия вызывает необходимость проведения большого числа операций холодной деформации с промежуточными отжигами, что делает способ существенно менее экономичным. При этом ухудшаются и коррозионно-механические свойства материала из-за формирования в материале изделия менее мелкозернистой и

TO

T5

однородной структуры с более крупными выделениями частиг второй фазы с межчастичным расстоянием порядка 0,45 - 0,50 мкм. Связано это с тем, что в данном случае, промежуточный отжиг проводится при более высокой температуре и более продолжительное время, что в конечном итоге и приводит к росту зерна и частиц второй фазы.

Раскрытие изобретения

В основу настоящего изобретения поставлена задача создать материал на основе гиркония, изделие из этого материала, используемое в активной зоне атомных реакторов, и способ получения этих изделий, которые за счет создания в изделии определенной микроструктуры обеспечили бы этим изделиям более высокий уровень коррозионной стойкости, сопротивления разрушению и стойкости радиационному росту и ползучести.

Такое возможно, во-первых, за счет устранения в материале с повышенным содержанием железа предрасположенности к образованию крупных частиц интерметаллидов, вовторых, за счет повышения запаса технологической пластичености заготовом к стадии холоднопрокатного передела, что позволяет использовать достаточно высокие степени деформации на первых этапах их холодной обработки. В свою очередь, последнее улучшает однородность структуры материала и способствует формированию определенного состава, дисперсности и равномерности распределения в циркониевой матрице частиц второй фазы, в результате чего обеспечиваются более высокие эксплуатационные характеристики изделий, в том числе, коррозионная стойкость в среде высокотемпературного водяного пара, сопротивление разрушению и стой-

Поставленная задача решена созданием материала на основе циркония, содержащего ниобий, олово, железо, хром, углерод, кислород и кремний, имеющего микроструктуру, включающую частицы оловосодержащих и железосодержащих интерметаллидов, который, согласно изобретению, содержит компоненты в следующем соотношении, в мас. 7:

ниобий 0,5-I,5олово 0,9-I,5желе зо 0,3-0,6

IO

15

жром 0,005-0,2 углерод 0,005-0,04 кислород 0,05-0,15 кремний 0,005-0,15

5 цирконий - остальное,

при этом микроструктура включает частицы железосодержащих интерметаллидов типа $Zr(Nb,Fe)_2$, Zn(Nb,Gr,Fe), $(Zr,Nb)_3^{Fe}$, сумма которых равна или более 60 объемных % от общего содержания железосодержащих интерметаллидов при расстоянии между частицами от 0,20 до 0,40 мкм.

Наличие указанных компонентов и в указанном количестве обеспечивает в процессе изготовления изделий из указанного материала образование в α -циркониевой матрице частиц второй фазы типа ${\rm Zr}({\rm Nb},{\rm Fe})_2$, ${\rm Zn}({\rm Fe},{\rm Cr},{\rm Nb})$, $({\rm Zn},{\rm Nb})_3{\rm Fe}$, которые определяют высокие коррозионно-механические свойства изделия. При этом количество этих частиц в общем объеме железосодержащих выделений второй фазы составляет 60 об.% и более, а расстояние между этими частицами составляет от 0,20 до 0,40 мкм.

Добавка хрома в материал с содержанием железа от 0,3 20 до 0,6 мас. % способствует измельчению частиц интерметаллидов в структуре слитка и на ранних стадиях его переработки за счет связывания значительной части железа в интерметаллиды, содержащие цирконий, железо и хром, размер которых значительно меньше, чем размер частиц типа ${\tt ZrFe}_3$, 25 образующихся в материале в отсутствии хрома. В результате чего не требуется проведения длительных высокотемпературных выдержек при / -обработке. Повышенное содержание железа в материале обеспечивает в изделии необходимый сос-30 тав и количество железосодержащих интерметаллидов, таких kak Zr(Nb,Fe)₂, Zr (Nb,Cr,Fe),(Zr,Nb)₃Fe торые определяют высокие коррозионно-механические свойства изделия. Кремний и углерод дополнительно измельчают и повышают однородность структуры материала. Кислород также измельчает структуру и используется еще как твердораство-**3**5 рный упрочнитель.

Все вышеперечисленные факторы при получении, согласно изобретению, изделий из предлагаемого материала, используемых в активной зоне атомных реакторов, способст-

15

20

вуют формированию в конечном изделии однородной мелкозернистой \propto -циркониевой матрицы с равномерно распределенными в ней частицами железосодержащих интерметаллидов, основная масса которых имеет размеры менее 0, I мкм при межчастичном расстоянии от 0,20 мкм до 0,40 мкм, при этом не менее 60 об % частиц в сумме составляют интерметаллиды типа $\text{Zr}(\text{Nb},\text{Fe})_2$, Zr (Nb, Cr, Fe), $(\text{Zr},\text{Nb})_3^{\text{Fe}}$.

Наличие такой микроструктуры в изделии из данного сплава обеспечивает им высокую коррозионную стойкость, включая повышенное сопротивление нодулярной коррозии, высокую пластичность и сопротивление разрушению, повышенную стойкость к радиационному росту и ползучести.

Поставленная задача решена также созданием способа получения изделий, используемых в активной зоне атомных реакторов, из материала на основе циркония, содержащего ниобий, олово, железо, хром, углерод, кислород, кремний, включающего изготовление слитка, предварительную Добработку слитка, получение заготовки путем горячего формования слитка при температуре существования слитка при температуре существования слиркония, холодное формование заготовки с промежуточными отжигами при температуре существования слиркония и доводка заготовки до готового изделия, в котором, согласно изобретению, используют материал, содержащий компоненты в следующем соотношении, мас.%:

25 ниобий — 0,5-I,5 олово — 0,9-I,5 железо — 0,3-0,6 хром — 0,005-0,2 углерод — 0,005-0,04 30 кислород — 0,05-0,15 кремний — 0,005-0,15 цирконий — остальное,

при этом после горячего формования слитка при температуре существования \propto -циркония заготовку отжигают при температуре от 380° до 650° С.

Использование предлагаемого способа позволяет повысить запас технологической пластичности материала за счет формирования при указанном \propto -отжиге более равновесной и

e je jeg Januar Island

30

35

однородной с точки зрения степени рекристаллизации структуры матрицы с более низкой плотностью дислокаций. Одновременно с процессом рекристаллизации <-циркониевой матрицы начинают образовываться частицы второй фазы типа Zr(Nb,Fe)₂, Zr(Nb,Cr,Fe), (Zr,Nb,Nb)₃Fe. Это дает воз-5 можность осуществлять холодное формование заготовки на первых стадиях с повышенными степенями деформации. Более высокая степень деформации металла на первом этапе холодной обработки способствует снижению температуры начала рекристаллизации зернистой структуры при последующем про-TO. межуточном отжиге за счет увеличения накопленной при деформации энергии активации этого процесса. Такая ситуация позволяет проводить промежуточный отжиг между стадиями холодной обработки при более низкой температуре, что замедляет рост частиц второй фазы другого типа (например, ${\tt ZrFe}_{\tt q}$) I5 во время этого отжига. Это также способствует образованию частиц второй фазы типа Zn(NbFe), Zn(Nb,Cr,Fe), в количестве 60 объемных % и более от общего (ZnNb)₃Fe количества железосодержащих интерметаллидов, а также более дисперсному распределению частиц второй фазы в объеме 20 изделия. А это, в свою очередь, благоприятно сказывается на эксплуатационных характеристиках изделия, таких как коррозионная стойкость, пластичность и сопротивление разрушению. Кроме того, увеличение степени деформации материала 25

Кроме того, увеличение степени деформации материала на первых стадиях холодного формования заготовки повышает технологичность способа и делает процесс изготовления изделий более экономичным, что позволяет распространить его на большую номенклатуру циркониевых материалов и изделий из них.

Желательно после 3-обработки перед горячим формованием слитка заготовку отжигать при температуре 380-650°С. Такой отжиг снимает закалочные напряжения, уменьшает и выравнивает плотность дислокаций по сечению заготовки и приводит материал к более равновесному состоянию, что существенно повышает запас его пластичности и вязкости. В результате такого отжига процесс горячего формования можно проводить с большей вытяжкой и при более низкой температуре.

IO

Особенно важно применение этого отжига для материалов с содержанием железа 0,3-0,6 мас.%, так как с увеличением содержания железа, на каждые его 0, I мас.%, температура перехода (плюс 3) структуры в структуру снижается приблизительно на 15°С. Поэтому предлагаемый отжиг после вания с высокими степенями вытяжки при более низкой температуре, что делает предлагаемый способ более универсальным.

Целесообразно перед \propto -отжигом после горячего формования заготовку подвергать β -закалке с температуры от 900 до 1100° С, при этом указанный \propto -отжиг осуществлять при температуре от 380 до 520° С.

При таком сочетании β -закалки и lpha-отжига после горячего формования обеспечивается высокий запас технологи-**I5** ческой пластичности в материале. При этом холодное формование заготовки на начальной стадии можно проводить с высокими степенями обжатия. Применение указанной Д-закалки $c \propto -$ отжигом перед холодной обработкой заготовки приводит к более мелкодисперсному распределению частиц второй фазы в матрице изделия. Получается это за счет того, что /3-закалка полностью растворяет интерметаллиды и другие частицы второй фазы, образовавшиеся на ранних стадиях технологического передела. Последующий α -отжиг при температуре 380-520°C снимает закалочные напряжения, снижает плотность 25 дислокаций в матрице в результате процесса полигонизации, но не приводит к повторному образованию интерметаллидов и других частиц второй фазы из /3-циркониевых прослоек, расположенных между пластинами закаленной структуры мартенситного типа. Прослойки сохраняют свою форму и остаются достаточно пластичными, изменяя лишь свою внутреннюю микроструктуру. Такая закаленно-отожженная пластинчатая структура по сравнению со структурой после /3-закалки без х-отжига, имеет существенно более высокий запас вязкости, что позволяет осуществлять холодное формование заготовки с 35 более высокими степенями обжатия. В результате холодного формования В-циркониевые прослойки закаленно-отожженной

30

структуры материала вытягиваются в направлении прокатки, утоняясь и частично фрагментируя в наиболее напряженных участках. Последующий отжиг приводит к образованию из этих тонких прослоек более мелких частиц второй фазы,

в основном, типа Zr(Nb,Fe)2,Zr(Nb,Cr,Fe), (Zr,Nb)3^{Fe} и в большем количестве. Чем больше степень холодной деформации, тем тоньше можно получить прослойки и отжиг проводить при более низкой температуре, не допуская роста частиц. Таким образом, в конечном изделии мелкодисперсные частиственном получить проводения проводения проводить при более низкой температуре, не допуская роста частиц.

10 тицы указанного типа образуются в количестве 60 об. % и более от общего объема железосодержащих частиц второй фазы и будут равномерно распределены в матрице изделия с высокой плотностью. Такая микроструктура обладает более высокой пластичностью, сопротивлением разрушению и кор-

розионной стойкостью.

Желательно Љ-закалку проводить со скоростью от 60°С/с до 1000°С/с. В этом случае образуется более мелкодисперсная структура с узкими пластинами неравновесной ≪-циркониевой фазы, между которыми находятся более тонкие прослойки № Дециркониевой фазы, из которых при последующих операциях

холодной обработки с промежуточными отжигами образуются интерметаллиды и другие частицы второй фазы. Чем меньше пластины и тоньше прослойки между ними, тем мельче образуются частицы второй фазы, меньше межчастичное расстояние и, соответственно, больше плотность этих частиц. Более

и, соответственно, сомыше плотнеств стити в простивние изделия приводит к более высокой пластичности, сопротивлению разрушению и коррозионной стойкости.

Лучший вариант осуществления изобретения

Способ изготовления изделий (например труб), используемых в активной зоне атомных реакторов, из материала на основе циркония, осуществляется следующим образом.

Слиток из материала, содержащего, мас.%: 0,5-1,5 ниобия, 0,9-1,5 олова, 0,3-0,6 железа, 0,005-0,2 хрома, 0,005-0,04 углерода, 0,05-0,15 кислорода, 0,005-0,15 кремния, остальное - цирконий, изготавливают, например, ваку-

умно-дуговым переплавом.

Наличие указанных компонентов при их указанном соот-

ношении обеспечивает изделиям высокий уровень коррозионной стойкости, сопротивления разрушению и стойкости радиашионному росту и ползучести. В качестве основы материала
используется цирконий, обладающий низким сечением захвата
нейтронов, и наиболее широко используемый в атомной энер-

Олово повышает коррозионную стойкость циркония и главным образом, обеспечивает ему необходимый уровень прочности, сопротивления ползучести и других эксплуатационных 10 характеристик.

Повышенное содержание железа обеспечивает в изделии необходимый состав и количество железосодержащих интерметаллидов таких как Zr(Nb,Fe)2, Zr (Fe, Cr, Nb), (Zr, Nb)₃Fe , которые определяют высокие коррозионно- 15 механические свойства изделия.

Добавки хрома в материал с повышенным содержанием железа способствуют измельчению частиц интерметаллидов в структуре слитка и на ранних стадиях его переработки. В результате чего не требуется проведения длительных 20 высокотемпературных выдержек при /3-обработке.

Кремний и углерод измельчают и повышают однородность структуры материала.

Кислород измельчает структуру материала, а так же используется как твердорастворный упрочнитель.

5 Ниобий повышает прочностные свойства циркония и, образуя с ним и железом мелкодисперсные частицы второй фазы в циркониевой матрице, улучшает ее коррозиснную стойкость.

При содержании в материале ниобия менее 0,5 мас.%, железа менее 0,3 мас.% и хрома менее 0,005 мас.% в — шир
30 кониевой матриле конечного изделия доля интерметаллидов типа $Zr(Nb,Fe)_2$, Zr(Nb,Cr,Fe), $(Zr,Nb)_3^Fe$ в сумме будет существенно меньше 60 об.% от общего объема железосодержащих частит второй фазы, в результате чего коррозионная стойкость материала заметно снижается. При содержании ниобия более 1,5 мас.% в материале образуется значительное количество крупных частиц — ниобиевой фазы, что снижает сопротивление материала коррозии.

30

35

Содержание железа в материале более 0,6 мас. 7 приводит к образованию скоплений крупных частиц интерметаллида типа $ZrFe_3$, излишней коагуляции других железосодержащих частиц второй фазы с межчастичным расстоянием менее 0,20 мкм. В результате материал будет иметь пониженную технологичность в процессе деформационной обработки и более низкое сопротивление разрушению в готовом изделии.

При содержании хрома более 0,2 мас. % в материале могут образовываться бинарные интерметаллиды циркония с хромом, ухудшающие технологичность и сопротивление разрушению материала.

Низкое содержание олова (менее 0,9 мас.%) снижает кратковременную и длительную прочность материала. Кроме того, такое количество олова в меньшей степени подавляет вредное влияние возможной примеси азота на сопротивление материала коррозии. Если олова в материале будет больше 1,5 мас.%, то заметно снижается технологичность материала при горячей и особенно холодной обработке давлением.

Малое содержание кислорода (менее 0,05 мас.%)
20 практически не дает твердорастворного упрочнения α – циркониевой матрицы, а содержание кислорода более 0,15 мас.% –
снижает технологичность материала.

Содержание кремния менее 0,005 мас. Инедостаточно для диспергирования и повышения однородности литой структуры материала, так как в этом случае формируется, преимущественно, крупнопластинчатая структура, что отрицательно сказывается на коррозионно-механических свойствах готового изделия. При содержании кремния сверх 0,15 мас. В материале образуются интерметаллиды с кремнием, ухудшающие его технологичность и характеристики трещиностойкости и сопротивления коррозии изделия.

Низкое содержание углерода (менее 0,005 мас.%) снижает коррозионную стойкость материала, а при содержании углерода более 0,04 мас.% образуется избыток карбида циркония, который как и интерметаллиды кремния снижает технологичность и сопротивление разрушению материала.

После выплавки слиток подвергают механической /3-обработке, например, давлением при температуре от 1070 до ΙO

I5

20

25

30

900°C с уменьшением диаметра приблизительно в 5 раз. После этого обработанный давлением слиток нагревают до температуры, например, 1050°С, а затем закаливают в воде. После удаления поверхностного газонасыщенного слоя закаленную заготовку отжигают при температуре от 380°C до 650°C. В результате отжига примерно вдвое увеличивается ударная вязкость закаленной заготовки за счет снятия закалочных напряжений, снижения и выравнивания плотности дислокаций по сечению заготовки и частичной трансформации пластинчатой структуры с образованием участков вытянутых полигонизованных зерен α -циркониевой фазы. Одновременно с изменением структуры матрицы появляются строчки частиц интерметаллидов, в том числе, типа Zr(NbFe)2, Zr(Fe.,Cr.,ND), , сформировавшиеся из прослоек остаточ-(ZrNb) Fe ной /3 - циркониевой фазы.

Отжит ниже температуры 380°С недостаточен для существенных структурных изменений в сплаве, приводящих к необходимому повышению запаса технологической пластичности. Отжиг выше 650°С для сплавов с повышенным содержанием третьего компонента, например, железа, приводит к дополнительному образованию остаточной 3-циркониевой фазы из-за попадания в область образованию крупных частиц интерметаллитате приводит к образованию крупных частиц интерметаллидов, ухудшающих пластичность, сопротивление разрушению и коррозионную стойкость материала изделия.

Затем отожженную заготовку подвергают горячему формованию (например, прессованию) при температуре существования α -циркония, например, 620° C, с вытяжкой (α) приблизительно от 5 до 12 раз и получением трубной заготовки.

Затем прессованную заготовку подвергают β -закалке с температуры от 900° С до 1100° С со скоростью охлаждения от 60° С/с до 1000° С/с. В результате β -закалки образуется структура мартенситного типа с пластинами неравновесной \prec -циркониевой фазы шириной от 0,4 до 1,5 мкм и узкими прослойками остаточной β -циркониевой фазы поперечным размером до 0,1 мкм, а частицы интерметаллидов, образовавшиеся ранее, растворяются при нагреве и выдержке перед закалкой. Такая пластинчатая структура после β -закалки характе-

ризуется значениями ударной вязкости в интервале от 80 по 120 кДж/м^2 .

Закалка с температуры ниже 900°С не приводит к образованию однородной тонкопластинчатой структуры, так как
в этом случае при нагреве перед закалкой сплав будет иметь
об плюс в структуру. Нагрев перед закалкой до температуры выше IIOO°С приводит к чрезмерному росту зерен в циркониевой фазы, что заметно ухудшает технологичность сплава
после закалки и последующего отжига. Кроме того, более высокотемпературный нагрев требует дополнительных затрат
электроэнергии, что снижает экономичность способа обработки.

Закалка со скоростью менее 60°С/с приводит к менее тонкопластинчатой структуре неравновесной — циркониевой фазы с более грубыми прослойками остаточной — циркониевой фазы. При этом в процессе охлаждения отдельные прослойки успевают фрагментировать с образованием строчек интерметаллидов, которые при последующих отжигах укрупняются и ухудшают свойства сплава. Сверхвысокие скорости закалки более 1000°С не приводят к дополнительному измельчению структуры, поэтому, с точки эрения экономичности способа, охлаждение с такими скоростями нецелесообразно и трудноосуществимо.

Затем осуществляют отжиг при температуре от 380°С до 520°С, который увеличивает значение ударной вязкости закаленного материала до 200 - 250 кДж/м², существенно снижает прочностные характеристики и повышает пластичность материала. После такого отжига в некоторых кристаллах (пластинах) неравновесной С -циркониевой фазы образуется полигональная субструктура. Наблюдаются исходные вытянутые пластины этой С -циркониевой фазы и участки с размытой мелкокристаллической структурой. Прослойки остаточной В -циркониевой фазы между пластинами становятся менее четкими (как-бы размытыми) и в отдельных местах прерывистыми. Образования интерметаллидов при таком отжиге не происходит.

Отжиг ниже 380°C не приводит к заметному повышению запаса технологической пластичности закаленного сплава,

IO

15

20

25

30

35

а при отжиге выше 520°С начинается фрагментация прослоек — циркониевой фазы с образованием на их месте протяжен ных строчек интерметаллидов, что в условиях холодной деформации с большими степенями обжатия приводит к образованию микротрещин.

Затем заготовку после такого отжига подвергают однократной холодной обработке давлением с вытяжкой () приблизительно в 1,5-2,5 раза и деформацией () 30-60%. Для получения в последующем более мелкодисперсной структуры предпочтительно указанную холодную обработку осуществлять с максимальными степенями обжатия.

После однократной холодной деформации заготовку подвергают промежуточному рекристаллизационному \propto -отжигу (как правило, при температуре 540-640°С). При таком \sim -отжиге в деформированной матрице идут процессы рекристаллизации зернистой структуры и образования из прослоек \sim -циркониевой фазы частиц интерметаллидов и других выделений второй фазы. Чем больше была предварительная степень деформации, тем интенсивнее идут оба этих процесса и при более низкой температуре \sim -отжига. В результате формируется мелкозернистая \sim -циркониевая матрица с мелкими частицами второй фазы, в том числе интерметаллидами типа $\operatorname{Zr}(\operatorname{IID},\operatorname{Fe})_2$, $\operatorname{Zr}(\operatorname{ND},\operatorname{Cr},\operatorname{Fe})$, $(\operatorname{Zr}\operatorname{ND})_3\operatorname{Fe}$, расположенными в основном строчками на местах исходных прослоек \sim -циркониевой фазы.

Операции холодной деформации и \propto -отжига повторяют еще, как правило, три-четыре раза в зависимости от номенклатуры изделия. За счет чередования процессов деформации и рекристаллизации \propto -циркониевая матрица материала становится более мелкозернистой, а строчечность в расположении частиц второй фазы устраняется.

Таким образом, в конечном изделии формируется полностью рекристаллизованная структура \propto -циркониевой матрицы с размером зерна в основном от 3 до 5 мкм и равномерно распределенными в этой матрице частицами железосодержащих интерметаллидов в основном размером менее 0, I мкм, при межчастичном расстоянии 0,20-0,40 мкм, плотностью 15-25 мкм $^{-2}$, при этом более 60 объемных % из общего объема

Ι0

15

20

25

30

35

указанных частиц составляют интерметаллиды типа

Zr(Nb,Fe)2, Zr(Nb,Cr,Fe), (Zr,Nb)3Fe.

Такая однородная и мелкодисперсная структура определяет высокий уровень пластичности, сопротивления разрушению и коррозионной стойкости материала изделия, применяемого в активной зоне атомного реактора.

Если в общем объеме частиц второй фазы доля интерметаллидов $Zr(Nb,Fe)_2$, Zr(Nb,Cr,Fe), $(Zr,Nb)_3Fe$ составит менее 60 об.%, тогда в структуре материала будет иметься значительное количество частиц нежелательных фаз, например, таких как $ZrFe_3$ или — ниобиевая фаза, имеющих более крупные размеры. В результате этого железосодержащие частицы второй фазы в целом будут распределены в \propto -циркониевой матрице с межчастичным расстоянием более 0,40 мкм и по этой причине коррозионная стойность материала будет снижаться.

Распределение железосодержащих частиц с межчастичным расстоянием более 0,40 мкм наблюдается при легировании материала железом менее 0,3 мас.%.

В случае легирования циркония ниобием, железом и хромом сверх верхнего предела содержания этих компонентов в предлагаемом материале, межчастичное расстояние в материале изделия, изготовленного по предлагаемому способу, может быть меньше 0,20 мкм, а изделия с такой структурой имеют пониженные характеристики пластичности, сопротивления разрушению и ползучести.

Для лучшего понимания изобретения ниже приведены конкретные примеры его выполнения.

Пример І

Из материала, содержащего, мас. %: I,5 ниобий, 0,9— слова, 0,5 — железа, 0,005 — хрома, 0,007 углерода, 0,06— кислорода, 0,009 — кремния, остальное — цирконий, изготавливали слиток методом вакуумно-дуговой плавки. Слиток подвергали ковке при температуре от I070°C до 900°C с уменьшением диаметра в 5 раз. Затем кованную заготовку нагревали до температуры I050°C и закаливали в воде. После удаления поверхностного газонасыщенного слоя закаленную заготовку резали на мерные длины, сверлили отверстия и отжигали

IO

15

при температуре 620°C. После этого мерные с отверстием заготовки подвергали прессованию при температуре 620°C с вытяжкой в 10 раз и получением трубной заготовки с толщиной стенки 5,5 мм и внешним диаметром 33 мм. Далее прессованную трубчатую заготовку закаливали с температуры 950°C со скоростью около 100°C/c, а затем подвергали отмигу при температуре 425°C. Отожженные заготовки подвергали холодной обработке по пятипрокатной деформационной схеме с суммарной деформацией (по стенке и диаметру) на первой и последующих прокатках приблизительно в 50% и промежуточными отжигами при температуре 620°C. Окончательный отжиг после холодной прокатки проводили при температуре 580°C. После проведения операции доводки, получали готовые трубы диаметром 9,15 мм с толщиной стенки 0,65 мм.

Пример 2

Способ осуществляли аналогично примеру I. Различие состояло в том, что материал содержал в мас.%: 0,8 ниобия, I,0 олова, 0,6 железа и 0,0I хрома, отжиг перед горячим прессованием проводили при температуре 650° C, β -закалку прессованной трубной заготовки проводили с температуры 900° C со скоростью 500° C/c, а последующий отжиг — при температуре 380° C.

Пример 3

Способ осуществляли аналогично примеру 2. Различие 25 состояло в том, что материал содержал в мас.%: I, U ниобия, 0, 3 железа, 0, 04 углерода, 0, 007 кремния, отжиг перед горячим прессованием проводили при температуре 520°С; /3 -за-калку прессованной трубной заготовки проводили с температуры IIOO°С со скоростью IOOO°С/с, а последующий отжиг - 30 при температуре 520°С.

Пример 4

Способ осуществляли аналогично примеру 3. Различие состояло в том, что материал содержал в мас.%: I,5 олова, 0,15 хрома, 0,006 углерода. Отжиг перед горячим прессованием проводили при температуре 380°С, 3-закалку осуществляли с температуры IOOO°С со скоростью 60°С/с, а последующий отжиг — при температуре 450°С.

Пример 5

Способ осуществляли аналогично примеру 4. Различие состояло в том, что материал содержал в мас. %: I, 3 олова, 0,005 хрома, 0,005 кремния, 0,0I кислорода, отжиг перед горячим прессованием проводили при температуре 620° C, %-закалку прессованной трубной заготовки не делали, а подвергали ее отжигу при температуре 650° C.

Пример 6

Способ осуществляли аналогично примеру 4. Различие 10 состояло в том, что материал содержал в мас. %: 1,2 олова, 0,4 железа, 0,008 хрома, 0,005 углерода, 0,05 кислорода, 0,15 кремния и отжига перед горячим прессованием не проводили.

Пример 7

Способ осуществляли аналогично примеру 6. Различие состояло в том, что материал содержал 0,05 мас. % кремния, не проводили % -закалку прессованной трубной заготовки, а ее отжиг проводили при температуре 520° C.

Пример 8

20 Способ осуществляли аналогично примеру 7. Различие состояло в том, что материал в мас. % содержал: 0,5 ниобия, I,0 олова, C,3 железа, 0,2 хрома, 0,0I углерода, 0,I5 кислорода, а отжиг прессованной заготовки проводили при температуре 380°C.

Содержание компонентов и режимы операций предлагаемого способа для всех примеров приведены в таблице I.
Характеристики структуры и свойств полуфабрикатов и готовых труб приведены в таблице 2. Сопротивление разрушению
оценивали по значениям ударной вязкости материала перед
первой холодной прокаткой и по наличию микротрещин после
первой холодной прокатки, что также характеризует и запас
технологической пластичности материала.

Микроструктуру материала готовых изделий характеризовали размером основной массы частиц второй фазы (интерметаллидов), средним межчастичным расстоянием и долей частиц Zr(Nb,Fe)₂,Zr(Nb,Cr,Fe),(Zr,Nb)₃Fe в общем объеме железосодержащих частиц второй фазы. Свойства готовых труб характеризовали значениями пластичности (удлинения) при испытании образцов на растяжение в продольном направлении, по увеличению веса образцов в воде автоклава при температуре 400° С в течение 72 часов и при температуре 350° С в течение 3000 часов, по скорости ползучести в течение 3000 часов испытаний при температуре 350° С и нагрузке 100° МПа и по деформации радиационного роста при облучении образцов до флюенса $5,4\cdot10^{26}$ м⁻² (E>0,I Мэв). Таблица I

MM :	Содержание компонентов, мас.%							
при- ме- : pa .	ниобий	: олово	:железо :	: хром :	:угле-:		:крем- ний	
I	2	3	4	5 ⁻	6	7	8	
I	I,5	0,9	0,5	0,005	0,007	0,06	0,009	
2 3	0,8 I . 0	I,0 I,0	0,6 0,3	0,0I 0,0I	0,007	0,06 0,06	0,009 0,007	
4	I, O	I,5	0,3	0,15	0,006	0,06	0,007	
5 6	I,0 I,0	I,3 I,2	0,3 0,4	0,005	0,006	0,0I 0,05	0,005 0,15	
7	1,0	1,2	0,4	0,008	0,005	0,05	0,05 0,0 5	
8 9	0,5 I,0	I,0 I,0	0,3 0,5	0,2 менее 0,005	0,0I menee 0,005	0, I5 менее 0, 05	•	
IO	1,0	1,0	0,1	менее 0,005	менее 0,005	менее 0,05	менее 0,005	

Продолжение таблицы І

npu- me-: pa	Температура отжига пе- ред горячим прессовани- ем, ос	темпе		ость отж цения,: перв	пература кига перед вой холод- прокаткой, оС
I	9	I(II	I2
T	620	950) [(00 42	25
2	650	900	50	00 38	30
3	520	IIO		52	SO
4	380	100) (60 4 5	50
5	620	-	•	- 65	50

- 2I -Продолжение таблицы I

T	9	IO	Il	I2
6	,	1000	60	450 520 380
7	-	_	_	520
8	_	_	_	3 80
9		1000	100	-
ΙO	-	1000 1000	100 100	-

Таблица 2

Nik Wiki	.Свойства полуфаб- рикатов		.Характеристики частиц второй фазы в материале готовых труб				
npu- me- pa	Ударная вязкость трубной заготов-ки, поступающей на I-ю холодную прокатку кДж/м ²	Наличие микро- трещин после Г-й холодной прокатки	Размер основ- ной массы частиц, мкм	:Средне межчас ное ра стояни мкм	стич- Zr(N ac- : Zr(N ме, : Zr, ие, : в обы ме ча	частиц b, Fe) 2 b, Cr, Fe) Nb) 3Fe цем объе- астиц ой фазы,	
I	2	3	4	Ę	<u> </u>	·	
I	220	нет	менее 0,	I 0,	,23 80		
2	200	нет	-"- 0,	I 0,	, 23 80		
3	210	нет	-"- 0,	Ι Ο,	, 24 75		
4	225	нет	-"- 0,0	0.	, 22 85		
5	180	нет	-"- 0,	[5 0,	,30 60		
6	230	нет	_"- 0,1	[0.	,23 70		
7	175	нет	-"- 0,	[3 0	, 28 65		
8	160	нет	-"- 0,	[] O	,26 80		
9	100	есть		-			
IO	120	нет	менее О	,I 0	,45 менее	50	

Продолжение таблицы 2

ме- удлине- увеличение веса: Скорость ние в воде автокла- ползучес- радиационного роста при флю енсе за 350°С. З50°С за 3000ч. (E>0,1 Мэв), за 3000ч. (E>0,1 Мэв), за 3000ч. за 3000ч. (E>0,1 Мэв), за 3000ч.	Maya	: Свой	ства матер	иала г	отовых труб	
I 44 I7,8 40,2 I,7 0,30 2 44 I7,4 39,5 I,6 0,27 3 43 I8,5 42,I I,4 0,32 4 45 I7,0 38,4 I,3 0,35 5 36 20,7 57,I I,8 0,35 6 47 I8,0 4I,3 I,3 0,38 7 38 I9,6 48,2 I,6 0,43 8 40 I8,8 44,I I,2 0,40 9 - - - - -	при- ме- pa	Удлине— : Увеличение вес ние в воде автокла осевом направ— $\frac{\text{ва, MT/дм}^2}{400^{\circ}\text{C}}$: 350°C		- ползучес- :ти при : - 350°C, :S= 100 MПа: :за 3000ч,	радиационного роста при флю-	
2 44 17,4 39,5 1,6 0,27 3 43 18,5 42,1 1,4 0,32 4 45 17,0 38,4 1,3 0,35 5 36 20,7 57,1 1,8 0,35 6 47 18,0 41,3 1,3 0,38 7 38 19,6 48,2 1,6 0,43 8 40 18,8 44,1 1,2 0,40 9	I	7	8	9	IO	II
2 44 17,4 39,5 1,6 0,27 3 43 18,5 42,1 1,4 0,32 4 45 17,0 38,4 1,3 0,35 5 36 20,7 57,1 1,8 0,35 6 47 18,0 41,3 1,3 0,38 7 38 19,6 48,2 1,6 0,43 8 40 18,8 44,1 1,2 0,40 9 - - - - -	I	44	I7.8	40,2	1,7	0,30
3 43 18,5 42,I I,4 0,32 4 45 17,0 38,4 I,3 0,35 5 36 20,7 57,I I,8 0,35 6 47 18,0 41,3 I,3 0,38 7 38 19,6 48,2 I,6 0,43 8 40 18,8 44,I I,2 0,40 9 - - - - -	-					0,27
5 36 20,7 57,I I,8 0,35 6 47 I8,0 4I,3 I,3 0,38 7 38 I9,6 48,2 I,6 0,43 8 40 I8,8 44,I I,2 0,40 9 - - - - -		43		•	I,4	0,32
5 36 20,7 57,I I,8 0,35 6 47 I8,0 4I,3 I,3 0,38 7 38 I9,6 48,2 I,6 0,43 8 40 I8,8 44,I I,2 0,40 9 - - - - -	4	45	•	38,4	1,3	0,35
6 47 18,0 41,3 1,3 0,38 7 38 19,6 48,2 1,6 0,43 8 40 18,8 44,1 1,2 0,40 9	5	3 6	•	57, I	I,8	0,35
7 38 19,6 48,2 1,6 0,43 8 40 18,8 44,1 1,2 0,40 9	6		•	· ·	1,3	0,38
8 40 18,8 44,I 1,2 0,40 9	7	3 8	•	-		0,43
9	8	40	•	•	1,2	0,40
IO 46 23,I 65,3 3,5 0,60	9	-	-	-	-	-
	IO	4 6	23,I	65,3	3,5	0,60

Как видно из приведенных примеров использование предлагаемого материала и способа получения изделий из него обеспечивает формирование в материале изделия однородной структуры с мелкодисперсным и равномерным распределением частицы второй фазы, более 60 об.%, которой составляют частицы интерметаллидов $Zr(Nb,Fe)_2$, Zr(Nb,Cr,Fe), $(Zr,Nb)_3$ Fe . В результате формирования такой микроструктуры материал изделия имеет высокое сопротивление разрушению, повышенную пластичность и сопротивление коррозии, высокую стойкость к радиационному росту и низкую скорость ползучести.

Для сравнения в примерах 9 и IO (таблиц I и 2) приведен способ изготовления труб, осуществленный по известной технологии (US, A, 19 4649023 - прототип), при этом в примере 9 такой обработке подвергался материал с высоким

содержанием железа, а в примере 10 - материал с низким содержанием железа.

Отсутствие отжига перед первой холодной прокаткой сплава с повышенным содержанием железа (пример 9) приво5 дит к образованию микротрещин, в результате чего все полученные изделия были забракованы при дефектоскопическом контроле. Характеристики частиц второй фазы, коррозионная стойкость, скорость ползучести и деформация радиационному росту в примере 10 заметно хуже, чем в предлагаемом мате10 риале, обработанном по предлагаемому способу.

Промышленная применимость

Наиболее эффективно настоящее изобретение может быть применено для изготовления изделий, используемых в активной зоне атомных реакторов. Кроме того, указанный материал может быть использован в химической промышленности, в медицинской промышленности и других областях техники, где требуются высокая коррозионная стойкость, пластичность, сопротивление разрушению, длительная прочность и высокая радиационная стойкость.

IO

20

25

- 24 -

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

I. Материал на основе циркония, содержащий ниобий, олово, железо, хром, углерод, кислород, кремний, и имеющий микроструктуру, включающую частицы оловосодержащих и железосодержащих интерметаллидов, о т л и ч а ю щ и й с с я тем, что он содержит компоненты в следующем соотношении, мас.%:

ниобий - 0,5-I,5 олово - 0,9-I,5 железо - 0,3-0,6

хром - 0,005-0,2 углерод - 0,005-0,04

кислород - 0,05-0,15

кремний - 0,005-0,15

I5 цирконий - остальное,

при этом микроструктура материала включает частицы железосодержащих интерметаллидов типа $Zr(Nb,Fe)_2$, Zr(Fe,Cr,Nb), $(Zr,Nb)_3$ Fe, сумма которых равна или более 60 объемных % от общего содержания железосодержащих интерметаллидов при расстоянии между частицами от 0,20 до 0,40 мкм.

2. Изделие, используемое в активной зоне атомных реакторов, из материала на основе циркония, включающее материал, содержащий ниобий, олово, железо, хром, углерод, кислород, кремний, цирконий— основа и имеющий микроструктуру, включающую частицы оловосодержащих и железосодержащих интерметаллидов, от личающее с я тем, что материал изделия содержит компоненты в следующем соотношении, мас.%:

-0,5-1,5ниобий -0,9-1,530 олово -0,3-0,6железо -0.005-0.2MOCK - 0,005-0,04 углерод кислород - 0,05-0,15 35 - 0,005-0,I5 кремний цирконий - остальное,

а микроструктура изделия представляет собой циркониевую матрицу, упрочненную частицами оловосодержащих и железо-

10

30

35

содержащих интерметаллидов, при этом по меньшей мере 60 объемных % от общего количества железосодержащих интерметаллидов составляют частицы интерметаллидов типа при рас-Zr(Nb,Fe)2, Zr(Fe,Cr,Nb), (Zr,Nb)3 Fe стоянии между частицами от 0,20 до 0,40 мкм.

- 3. Способ получения изделий, используемых в активной зоне атомных реакторов, из материала на основе циркония, содержащего ниобий, олово, железо, хром, углерод, кислород, кремний, включающий изготовление слитка, предварительную бета-обработку слитка, получение заготовки путем горячего формования слитка при температуре существования альфа-циркония, холодное формование заготовки с промежуточными отжигами при температуре существования альфа-циркония и доводка заготовки до получения готового изделия, о т л и чающийся тем, что используют материал, содержа-
- 15 щий компоненты в следующем соотношении, мас. %:

ниобий - 0,5-1,5

-0,9-1,5олово

железо - 0,3-0,6

- 0,005-0,2 MOGX 20

углерод - 0,005-0,04

кислород - 0,05-0, 15

кремний - 0,005-0, 15

цирконий - остальное,

- при этом после горячего формования слитка при температуре 25 существования альфа-циркония заготовку отжигают при температуре от 380° С до 650° С.
 - 4. Способ по п.З, отличающийся тем, что после бета-обработки перед горячим формованием слитка заготовку отжигают при температуре от $380^{\bar{0}}$ до $650^{\rm{O}}{\rm{C}}$.
 - 5. Способ по п.З или 4, отличающийся тем, что перед отжигом после горячего формования заготовку подвергают закалке с температуры от 900° С до 1100° С, при этом указанный отжиг осуществляют при температуре от 380°С до 520°С.
 - б. Способ по п.5, отличающийся тем, что закалку осуществляют со скоростью от 60° C/c до 1000° C/c.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

		PCI	/8093/00180		
A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
In	t. Cl. 5 C22C 16/00, C22F 1/18				
According	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IP	С		
B. FIEI	DS SEARCHED				
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed b	classification symbols)			
Ir	nt. Cl. 5 C22C 16/00, C22F 1/16,1/	18			
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the e	xtent that such documents are in	ncluded in the fields searched		
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practica	ble, search terms used)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant pass	sages Relevant to claim No.		
A	DE,A1,2607146 (GENERAL ELECTR (02.09.76)	IC CO), 2 September	1976 1-6		
Α	DE,A1,2432664 (AB ATOMENERGI; January 1975 (30.01.75)	NYKOPING et al),3	1-2		
Α	EP,A1,0415134 (WESTINGHOUSE E March 1991 (06.03.91)	LECTRIC CORPORATION	1), 6 1-6		
А	US,A,5019333 (MITSUBISHI META 28 May 1991 (28.05.91)	L CORPRATION et al)	1-2		
	<u></u>				
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family a	annex.		
**Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive special reason (as specified) "O" document of particular relevance; the claimed invention cannot be step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive cannot be considered to involve an invention cannot be considered to invention cannot be considered to invention cannot be co					
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "E" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "E" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed					
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the intern	ational search report		
	ber 1993 (28.10.93)	08 December 1993 (08.12.93)			
Name and m	pailing address of the ISA/RU	Authorized officer			
Facsimile N	o.	Telephone No			

Международная заявка No PCT/RU93/00180

TOTAL TOTAL AND THE TANK AND TH							
А. КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ: C22C 16/00, C22F 1/18 Coгласно Международной патентной классификации (МКИ-5)							
	Согласно Международной патентной классификации (ник организации) В. ОБЛАСТИ ПОИСКА:						
Проверен дексы):М			икации и ин-				
	C22C 16/00, C22F 1/16						
чена в п	гроверенная документация поисковые подборки:						
ние базы	иная база данных, исполь и и, если возможно, поис	ROBBIE TOPHINA).	ске (назва-				
	ИЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВ		(7)				
Катего- рия *)	Ссылки на документы с у возможно, релевантн	ых частей	Относится к пункту No.				
А	DE,A1,2607146 (GENERAL TROPS 1976 (02.09.76)		1-6				
A ,	DE,A1,2432664 (AB ATOME другие),30 января 1975	(30.01.75)	1-2				
_ А	EP.A1,0415134 (WESTINGH RPORATION), 6 Mapra 199	OUSE ELECTRIC CO- 1 (06.03.91)	1-6				
A	US.A,5019333 (MITSUBISH ON и другие),28 мая 199	I METAL CORPORATI- 1 (28.05.91)	1-2				
поп	следующие документы ука- ны в продолжении графы С	Данные о пате гах указаны в	нтах-анало- приложении				
докуме "A" —дог щиг "E" —бог мес пос "О" —дог ус' ниг "P" —дог	е категории ссылочных ентов: кумент, определяющий об- й уровень техники. лее ранний документ, но убликованный на дату ждународной подачи или сле нее. кумент, относящийся к тному раскрытию, экспо- рованию и т.д. кумент, опубликованный д ты международной подачи, после даты испрашивае- го приоритета.	веденный дл изобретения "Х"-документ, и более близк к предмету рочащий нов ретательски "Y"-документ, п бретательск сочетании	ный после итета и при- я понимания . меющий наи- ое отношение поиска, по- изну и изоб- й уровень. орочащий изо ий уровень в одним или документами гории. вляющийся				
DUG MO	ждународного поиска ября 1993 (28.10.93)	чета о международ 8 декабря 1993 (С	8.12.93)				
родного Вс научно- тут го эксперт	вание и адрес Междуна- поискового органа: ероссийский исследовательский инсти осударственной патентной гизы, Россия, 121858, Бережковская наб. 30-1 1051243-33-37, телетайи 1	тел.(095)240-58-2					

THIS PAGE BLANK (USPTO)